

Ovogest 1000 I.E./ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Tiere

Autorisiert

- Serum gonadotrophin

Product identification

Name des Arzneimittels:

Ovogest 1000 I.E./ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Tiere

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Pferd

Schwein

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

5000.00 international unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Pferd

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Other use:

-

Rind

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Pferd

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Pferd

- Milch. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QG03GA01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

(ID1) 41 Milligramm; 25 Milliliter: äußere(s) Behälter(n) mit 5 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 8.2 Milligramm, verschlossen mit Stopfen (Information nicht vorhanden) und 5 Durchstechflasche (Glas) mit jeweils 5 Milliliter, verschlossen mit Stopfen (Information nicht vorhanden)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

17/11/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International BV

Intervet International GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

6021798.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/11/2005

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000112488>